# ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭62-258320

⑤Int.Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

公公開 昭和62年(1987)11月10日

A 61 K 31/44 9/28 7252-4C 6742-4C

審査請求 有 発明の数 2 (全14頁)

の発明の名称 内服用新規医薬製剤

②特 願 昭62-108762

②出 願 昭62(1987)4月30日

废尤惟王放 91900年至月30日每十年)八(0·0)。

⑫発 明 者 クツト イングマル スウエーデン国、エスー435 00 ミヨルンリユツケ、ヴレョーヴグレーン イオリンベーゲン2デー

四発 明 者 オーケ グンナル ピ スウェーデン国、エスー434 00 クングスバツカ、スネ

ールブラント ードロツペベーゲン 6

⑫発 明 者 安 村 満 西宮市松園町 5 丁目37

**郊発 明 者 森 垣 聰 兵庫県多可郡八千代町中野間275-84** 

①出 願 人 吉富製薬株式会社 大阪市東区平野町3丁目35番地

①出 願 人 藤沢薬品工業株式会社 大阪市東区道修町4丁目3 ②代 理 人 弁理士 高 島 一

最終頁に続く

明細書

1. 発明の名称

内服用新規医薬製剤

- 2. 特許請求の範囲
- (2) 前記中間被理層が1種以上の酸化マグネシウム、水酸化マグネシウムまたは複合物質(AlzOa・6MgO・COz・12IIzO または MgO・AlzOa・2SiOz・nHzO)(但し、式中nは2未満の非整数である)

からなることを特徴とする特許請求の範囲第(i)項記載の製剤。

- (3) 前記中間被覆層が2層以上からなることを 特徴とする特許請求の範囲第(1)項記載の製剤。
- (4) 前記中間被覆層がヒドロキシプロピルメチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロースまたはポリビニルピロリドンからなることを特徴とする特許請求の範囲第(3)項記載の製剤。
- (5) 前記アルカリ核部分がオメブラゾールと、 オメプラゾールの微小周囲を7~12のpll値とするpll級街性アルカリ化合物からなることを特徴と する特許請求の範囲第(1)項記載の製剤。
- (6) 前記アルカリ化合物が1種以上の、酸化マグネシウム、水酸化マグネシウム、炭酸マグネシウム、炭酸、燐酸またはクウム、水酸化アルミニウム塩、カルシウム塩、ナトリウム塩またはカリウム塩、複合アルミニウムグマグネシウム化合物:Al<sub>2</sub>O<sub>2</sub>・6H<sub>8</sub>O・CO<sub>2</sub>・12H<sub>2</sub>O または M<sub>8</sub>O・Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>・2SiO<sub>2</sub>・nH<sub>2</sub>O (但し、n は 2 未満の非整数) からなることを特徴とする特許額

求の範囲第(5)項記載の製剤。

(7) 前記アルカリ核部分がオメプラゾールのナトリウム塩、カリウム塩、マグネシウム塩、カルシウム塩またはアンモニウム塩のようなアルカリ塩からなることを特徴とする特許請求の範囲第(1) 項記載の製剤。

(8) 前記アルカリ核部分が不活性アルカリ化合物と混合されたオメプラゾールのアルカリ塩からなることを特徴とする特許請求の範囲第(7)項記載の製剤。

(9) 前記腸溶皮膜がヒドロキシブロビルメチルセルロースフタレート、セルロースアセテートフタレート、メタクリル酸/メタクリル酸メチルエステル共取合体またはポリビニルアセテートフタレートからなり、任意に可塑剤を含むことを特徴とする特許請求の範囲第(1)項記載の製剤。

00 オメプラゾールを含む最終投薬形の水分量が 1.5 重量%を超えないことを特徴とする特許請求の範囲第(1)項記載の製剤。

00 オメプラゾールに1種以上のアルカリ反応

作用を示し (Lancet, Nov. 27, 1982, p.1223 ~ 1224) 、胃、十二指腸潰瘍の治療に使用することができる。しかしながら、オメプラゾールは酸反応媒体や中性媒体で分解/変換を受ける。 4 より小さいpH値の水溶液でのオメプラゾールの半減期は10分より短い。また中性のpH値では分解は急速に進み、例えばpH=7ではオメプラゾールの半減期は約14時間であるのに対し、高pH値では溶液中での安定度はずっと良い(Pilbrant, Cederberg: Scand. J. Gastroenterology, 1985: 20 (suppl.108) p.113-120)。安定度の側面は固相でも同様である。オメプラゾールの分解は酸性反応化合物によって接触され、アルカリ性反応化合物によって接触される。オメプラゾールの安定度は温気や有機溶媒によっても影響される。

オメプラゾールの安定性についていわれている ことからは、小腸に分解せずに到途するためには オメプラゾールの経口投薬形は酸性、反応性の胃 液との接触から保護しなければならないことは明 らかである。 化合物を混合した核部分またはオメプラゾールのアルカリ塩に任意に1種以上のアルカリ反応化合物を混合した核部分を、1層以上の不活性中間被履層で被覆し、その後、該中間被履層を有する核部分をさらに脳溶皮膜で被覆することからなる、オメプラゾールを含有する経口医薬組成物を調製する方法。

#### 3. 発明の詳細な説明

#### (産業上の利用分野)

本発明は経口投与用のオメブラゾールを含有する新規安定な医薬製剤、かかる製剤の製造方法ならびにその使用時、胃酸の分泌に影響を与え、胃 脳細胞保護効果を与える方法に関する。

#### (従来技術)

たとえば EPA1 0 005 129 からは、オメプラゾール、すなわち5 - メトキシー2 - (((4-メトキシー3,5-ジメチルー2 - ピリジニル)メチル)スルフィニル) - 1 H - ベンズイミダゾールは胃酸分泌の強力な抑制剤であることが知られている。オメプラゾールは胃液の分泌に対して強力な抑制

ヒトの薬学研究において、オメプラゾールの製剤投薬形からの解離速度はオメプラゾールの一般循環系への総吸収度に影響しうることが分かった(Pilbrant, Cederberg: Scand, J. Gastroenterology, 1985: 20(suppl. 108) p.113-120)。充分生体で有効なオメプラゾールの投薬形は胃腸管の中央に近い部分で急速に活性薬品を解離しなければならない。

オメプラゾールを酸性の胃液との接触から防ぐようなオメプラゾールの製剤投薬形を得るためには、核部分は腸溶皮膜で被覆されなければならない。従来の腸溶皮膜は、しかしながら、酸性化合物で作られている。もしそのような従来の腸溶皮膜で被われるならば、オメプラゾールはそれとの直接、間接の接触によって急速に分解し、その結果その製剤はひどく変色し、時間の経過とともにオメプラゾール含量を失う。

貯蔵安定性を向上させるためには、オメプラゾールを含む核部分はアルカリ反応成分をも含まなければならない。そのようなアルカリ性核部分が

# 特開昭62-258320 (3)

或る量の従来の脳溶皮膜用ポリマー、たとえばセルロースアセテートフタレート―それはその皮膜と核に含まれる活性医薬品との小腸の中央部での各種を可能にするが―で脳溶皮膜を施されるとともでき、それは関連を対してないでは、水を腸溶皮膜を通って核部分内に多数では、水を腸溶皮膜を通って核部分の投棄をの拡散水は腸溶皮膜をの内部でアルカリ溶液を形成する。このアルカリ溶液は腸溶皮膜と干渉し、最終的にはそれを溶解する。

オメプラゾールの腸溶皮膜を施した投棄形は上に引用した Scand. J. Gastroenterology, 1985; 20(suppl.) 113-120頁にPilbrantとCederberg によって報告された。この文献は従来の腸溶皮膜を施した投棄形を述べており、それが臨床研究には受容できる貯蔵安定性を持つと述べている。この投薬形の安定性は市販される製剤の投薬形に要求される長期貯蔵の間には不充分であることが後になって分かった。

ない、というのはセルロースアセテートフタレート(CAP) のような物質とオメプラゾールとの直接接触がオメプラゾールの分解と変色を惹き起こすからである。

DE-B2 23 36 218 は1種以上の従来の關溶皮膜ポリマーと1種以上の不溶性セルロース誘導体との混合物からなる透析膜を製造する方法を記載する。この様な膜は胃液中でオメプラゾールを適切に保護しない。

DE-A1 1 204 363 は3 層被覆方法を説明する。第1 層は胃液で溶解するが、腸液では不溶性である。第2 層は同に係わりなく水溶性であり、第3 層は腸溶皮膜である。DB-A1 1 617 615 に記載された製剤法のみならず、この製剤法もまた胃液中では溶けないが腸液中ではゆっくり溶ける投薬形をもたらす。このような製剤法はオメブラゾールには用いることができず、この場合、小腸での医薬品の急速な解離が必要とされる。

DE-A1 12 04 363 は回腸での医薬品の解離を達成するために 3 層を被覆することを述べているが、

もしオメブラゾールを従来通りに調製するならば、特に耐湿性の点で、安定性は満足できないものであるので、その不都合をできるだけ少なくするために特殊な防湿包装が採用された。しかしながらこれは今日の医薬品流通システムではその間がらこれは今日の医薬品流通システムではその間があたがす、コストの増大に導く。この様な事情から、安定性の良いオメブラゾールの新規な脳溶製剤の開発が要請されていた。

DB-A1 3 046 559 には投薬形に被覆する方法が記載されている。最初、投薬形は微結品性セルロースを含む水不溶性層で、次いで結構で活性医薬を解離する投薬形を達成するために第 2 脳溶皮膜で、被覆される。この製剤方法では、オメプラゾールが小腸で所望の解離を行わないであろう。

US-A 2 540 979は脳溶皮膜を施した経口投策形を記載しているが、それによれば、脳溶皮膜は水不溶性。ワックス。 層の第 2 および/または第 1 コーティングと組み合わせられている。この調製方法はオメプラゾールを含む核部分には適用でき

このような目的は本発明の範囲外である。

GB-A1 485 676 は活性医薬および泡起系、たとえば炭酸塩および/または重炭酸塩と製薬上受容される酸との組合わせ、を含む核に腸溶皮膜を施すことにより小腸内で泡立つような製剤を得る方法を述べている。この製剤はオメブラゾールを含む医薬品投薬形には採用することができない、というのは核の中のオメプラゾールと接する酸の存在がオメプラゾールの分解をもたらすことになるからである。

#0/85/03436 は一定の时と一定の拡散速度を保持するために、たとえば磷酸二水素ナトリウムのような緩衝剤成分を混合した活性医薬を含む核部分が、拡散を制御する第1コーティングで被覆された医薬製剤を記載する。この製剤は小腸での迅速な解離が望ましい場合、オメブラゾールに採用できない。脳溶皮膜を核部分に直接適用することはまた、オメブラゾールを含むそのような投薬形の貯蔵安定性に悪影響を与える。

〔発明が解決しようとする問題点〕

このようにオメプラゾール製剤の安定性は充分なものではなく、また耐湿性に乏しいため、従来は特殊な防湿包装が施されていたが、この様な方法は現実の医薬の流通状態を考えると必ずしも万全なものとは言い難く、かつ特殊な防湿包装の使用は経済上不利である。従って、安定性のよいオメプラゾール騒済性製剤の開発が必要であった。

本発明の目的は酸媒体中で耐溶解性であり、中性からアルカリ性媒体中で迅速に溶解し、長期貯蔵中安定性の良い、脳溶皮膜を施したオメプラゾールの投薬形を提供することである。

#### [問題点を解決するための手段]

本発明の新規投薬形は次のような特徴を有する。即ちオメプラゾールをアルカリ 化合物と混合し、またはオメプラゾールのアルカリ 塩を任意にアルカリ 化合物と混合したものからなる核部分を 2 以上の暦(特に、 2 または 3 層)で被覆し、その場合第1層/複数の第1層は水溶性であるか、水で急速に分解し、非酸性かまたは不活性の製薬上受容できる物質から成っている。この第1層はアル

ウムまたは複合物質、たとえばA1.0.・6MgO・CO2・12H \*\*O(Mg\*A1\*(OH)\*\*CO3・4H \*\*O)、MgO・A1\*O。
・2SiO2・nH\*O(但し、nは2未満の非整数)または類似化合物:有機pH緩衝剤、たとえばトリヒドロキンメチルアミノメタンまたは他の類似の製薬上受容されるpH級衝剤の中から選ぶことができるが、これらに限定されるものではない。粉末混合物の安定な高pH値はオメプラゾールのナトリウム塩、カリウム塩、マグネシウム塩、カルシウム塩等を用いることにより達成することができるが、これら物質はたとえば、EP-A2-124 495に、単独または既述のように慣用の複衝剤との組み合わせの形で記載されている。

粉末混合物は次いで慣用の製薬工程で小球、例えばペレット、錠剤、軟または硬ゼラチンカプセルに調製される。ペレット、錠剤、ゼラチンカプセルは次の加工のための核部分として使用される。 分租層

オメプラゾールを含有するアルカリ反応性核郎

カリ性核部分を脳溶皮膜である外層から分離する。 最後の腸溶皮膜を施された投薬形は、長期貯蔵中 その投薬形の良好な安定性を得るために適当な方 法で処理されて、水分を極く低レベルに減らして いる。

#### 核部分

最終混合物における好ましい濃度のオメプラゾールを得るために、オメプラゾールは不活性の、好ましくは水溶性の、慣用の医薬成分と、そしてアルカリ反応性または不活性の、製薬上受容されるかまたは少量の水が混合物の粒子に吸着されるかまたは少量の水が混合物に添加されるとき、各オメプラゾール粒子の回りにpll = 7以上、好食を食い、はpll = 8以上の。局所的pll (micro-pll)。を作り出す)と混合される。このような物質は燐酸、ナトリカム塩、カリウム塩、カルシウム塩、マグネシウム塩、アルミニウム、水酸化マグネシウム等;酸化マグネシカム、水酸化マグネシ

分は遊離のカルボキシル基を含む腸溶皮膜ポリマ ーから分離しなければならない、そのポリマーは さもないと被覆工程中または貯蔵中にオメプラゾ - ルの分解/変色を引き起こすからである。次に 分離層と称する中間被覆層はまたpll級衝帯の作用 をするが、その中で、外側からアルカリ核部分内 に拡散する水素イオンは、そのアルカリ核部分か ら被覆された物質の表面へ拡散する水酸イオンと 反応することができる。分離層のpH級衝性はさら にその層に、通常の制酸製剤の調製に使用される 化合物群、たとえば酸化マグネシウム、水酸化マ グネシウム、炭酸マグネシウム、水酸化アルミニ ウム、水酸化カルシウム、炭酸アルミニウム、炭 酸カルシウム、ケイ酸アルミニウム、ケイ酸カル シウム;アルミニウムノマグネシウム複合物質、 たとえばAlzOs・6MgO・COz・12NzO (Mg.Alz(ON)), COs・4H2O)、MgO・Al2Os・2SiOs・nH2O (n は前 記と同意義)または類似化合物;あるいは他の製 薬上受容されるpil級衝削、たとえば燐酸、クエン 酸または他の適当な弱無機または有機酸のナトリ

ウム塩、カリウム塩、カルシウム塩、マグネシウム塩、アルミニウム塩から選ばれた物質を導入することにより強化することができる。

分離層は1以上の水溶性不活性層からなり、任 意にpll報衝性化合物を含んでいる。

は、たとえば、セルロースアセテートフタレート、 ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート、 ポリビニルアセテートフタレート、カルボキシメ チルエチルセルロース、メタクリル酸/メタクリ ル酸メチルエステル共重合体、たとえば商品名 Eudragit<sup>®</sup>L 12.5 または Eudragit<sup>®</sup>L 100 (Rohm Pharma)として知られる化合物、または腸溶皮膜 として使用される類似化合物が使用される。脳溶 皮膜はまた水をベースにしたポリマー分散液、た とえば商品名 Aquateric<sup>®</sup>(FMC Corporation), Eudragit L 100-55 (Röhm Pharma), Coating CE 5142 (BASF) を使用して適用することができる。 腸溶皮膜層は任意に、製薬上受容される可塑剤、 たとえばセタノール、トリアセチン、クエン酸エ ステル、たとえば商品名 Citroflex®(Pfizer) と して知られるもの、フタール酸エステル、コハク 酸ジプチル、または類似の可塑剤を含むことがで きる。可塑剤の量は通常各腸溶皮膜ポリマーに応 じて最適な量にすることができ、通常は脳溶皮膜 ポリマーの1~20%の範囲である。タルク、着

₩以上である。

錠剤の場合、コーティングを適用するための他の方法は乾燥コーティング技術によって行うことができる。最初、オメプラゾールを含む錠剤は前記したように、圧縮される。この錠剤の周囲に適当な錠剤成形機を用いて1層が圧縮される。外側の分離層は製薬上受容される水溶性か水で急速に分解する錠剤の賦形剤から成っている。分離層は1 ■■以上の厚さを有する。通常の可塑剤、着色剤、色素、二酸化チタン、タルクおよび他の添加剤もまた分離層に含有させることができる。

ゼラチンカプセルの場合、ゼラチンカプセルは 自身分離層としての作用をする。

## 肠溶皮膜層

脳溶皮膜層は慣用のコーティング技術、たとえばパンコーティングまたはポリマーの水および/または適当な有機溶媒の溶液を用いるか、前記ポリマーのラテックスサスペンジョンを用いた流動床コーティングによって、前記中間被覆を施された核部分に適用される。脳溶皮膜ポリマーとして

色剤、色素などの分散剤もまた腸溶皮膜層に含ませることができる。

かくして、本発明による特別な製剤はオメプラ ゾールとアルカリ反応化合物を含む核部分あるい はオメプラゾールのアルカリ塩と任意にアルカリ 反応化合物を含む核部分からなる。アルカリ反応 核部分および/または活性成分 (オメプラゾール) のアルカリ塩はオメプラゾールの安定性を高める。 水に懸濁された核部分は腸溶皮膜に使用されるポ リマーが丁度溶解する溶液のpllより高いpllを持つ 溶液または懸濁液を形成する。核部分は、任意に 腸溶皮膜からアルカリ核部分を分離するpll級衝物 質を含む、不活性水溶性のまたは水で急速に分解 するコーティングで被覆される。この分離層がな いと、胃液に対する抵抗性があまりにも短くなり そして/または投薬形の貯蔵安定性が極端に短く なる。中間被覆された投薬形は最終的にその投薬 形を酸媒体に不溶性にするが、中性からアルカリ 性の媒体、たとえば小腸の中心部分(溶解が求め られる場所) に存在する液体では急速に分解/溶

解する、腸溶皮膜で被覆される。

## **最終投棄形**

最終投薬形は腸溶皮膜を施された錠剤またはカ プセルのいずれでもよく、あるいは脳溶皮膜ベレ ットの場合、硬ゼラチンカプセルまたはサッシュ (Sachets) に分散されたペレット、または錠剤に 調製されたペレットでもよい。オメプラゾールを 含む最終投薬形(脳溶皮膜錠剤、カプセルまたは ペレット)中の水分量は低く、好ましくは1.5重 置%以下に保つことが、貯蔵中長期安定性にとっ て不可欠である。従って、腸溶皮膜ペレットで充 城された硬ゼラチンカプセルを含む最終包装は乾 燥剤も含んでいるが、それはカプセル内に充壌さ れた脳溶皮膜ペレット中の水分量が1.5重量%を 超えないレベルに、ゼラチン般の水分を減らす。 方法

経口投薬形の製造方法は本発明の他の側面であ る。核部分の形成後、核部分は初めに分離層で、 次いで脳溶皮膜層で被覆される。コーティングは 上述のように行なわれる。

119.0 160.0 118.5 5.0 160. 9 118.8 160.0 锭剤核部分用配合処方(146) 119.0 160.0 119.0 160.0 5.0 119.0 160.0 5.0 2 160.0 第1表 (A1 x03.6480.C02.12H20) 森酸水素二升1954 オメプラゾール ヒドロキシプロビホセルロース t Fotofologieno-7 (低置換度) 50914硫酸計1904 木餃化マクキックム 合成といりりり 11-16 酸化マクネシゥム 処方面 9119

び/または胃臓細胞保護効果を与える点において 特に有利であ。それは1日当たり1回から数回投 与される。活性物質の代表的な1日当たり投与量 は色々であり、種々の要因たとえば患者の個別の 要求、投与方法、疾病などによる。一般に、1日・ 当たり投与量はオメプラゾール1~400gの範 囲である。新規経口投薬形を用いたこの様な条件 の治療方法は本発明の更に他の側面をなすもので ある.

## (実施例)

本発明は以下の実施例で詳細に説明する。

#### 実施例1

色々なマグネシウム化合物の効果を膈溶皮膜錠 剤の形で評価した。錠剤核部分は最初第1表に掲 げた配合処方に従って公知の技術により作り、統 いて第2表に示す分離層と騙溶皮膜層を適用した。

(以下余白)

第2表 皮膜用配合処方(或)

処方Na	ı	П	Ш	ľV
分離曆 (内側) :				
ヒドロキシブロビルセルロース	-	2.0	2.0	2.0
水酸化マクネシウム		-	0.3	
合成と『ロタルタイト	-	-	-	0.3
分離層 (外側) :	••	•••••••	•••••	••••••
とドロキシブロビルセルロース	-	2.0	2.0	2.0
<b>퉗溶皮膜</b> 曆:	••••••••	•••••	•••••	
ヒドロキシブロビルメチルセルロースフタレート	7.0	7.0	7.0	7.0
<b>セチネアホコール</b>	0.5	0.5	0.5	0.5

かくして得られた錠剤をそのままオープンで所 謂促進条件、即ち40で、75%相対温度で貯蔵 して、外観の経時変化を観察した。このような条 件下での6ヶ月の貯蔵は常温での3年間の貯蔵に

士

相当する。この事はもし医薬品が上記条件で約1 週間元のままであるならば、実地の使用にとって 充分な高安定性が確保されうることを意味する。

その結果は第3表にまとめて示す。同表から明らかなように、マグネシウム化合物が内側分離層に含まれるとき顕著な安定化効果が達成される。 (以下余白)

		第3表	安定化勋	畔	超数0%	外観)			
+X	膜層入核部分		-	2	3	4	က	9	7
_	始時		ပ	4	∢	4	∢	< <	<
	C; 7 E		ш	Ω	ပ	ပ	ပ	ပ	Ω
	40℃ 75X相対楹废;	7 日後	Œ	ப	œ	m	89	മ	ы
=	開始時		∢	4	∢	∢	<	∢	⋖
	T: 7		Œ	œ	∢	4	<	∢	ပ
	40℃ 75X相対過度;	7 日後	ш	۵	<	<	4	⋖	Ω
=	開始時		∢	⋖	∢	∢	<	4	<
	T: 15B		В	4	∢	4	∢	∢	4
			∢	4	4	<b>4</b>	K	∢	4
	2	15日後	83	∢	<	∢	∢	∢	<
2			<	<	∢	<	∢	∢	<
	T: 15日		20	∢	<	4	∢	∢	<
	40で;30日後		<	4	<	⋖	∢	∢	<
	で 75%相	15日後	В	∢	∢	∢	4	4	4
""	麦中: A:白色, B:	福色がか	った白色	ں ا	理	<b>4</b> 0	:明る(	い褐色.	

数中:A:日白、B:梅色かかった日色、C:海梅色、D:男らい梅田を:褐色、F:橘褐色

上の表で A (白色) と評価された試料はすべて、 割れた表面でも変色を示さなかった。 B (褐色が かった白色) と評価された試料は外観の変化を殆 ど示さなかったが、割れた表面では変色が少し見 られた。

第4表は実施例1(処方No.4 - N)によるオメ プラゾール製剤に関する安定度試験の結果を示す。 この製剤は室温で、表示した時間、密閉ガラス版 中で貯蔵した。これは明らかに著しく高い安定度 を有する製剤が得られたことを実証する。

第4表 膈溶皮膜オメプラゾール製剤の安定性 (処方Na.4 - NOの錠剤)

外阅	オメプラゾール含畳(%)
白色	100.0
白色	99.9
白色	100.0
	白色

#### 実施例 2

# <u>中間被覆層なしのペレット</u>

1	「マンニトール粉末	16	150 g
•	ーマンニトール 税末 無水 ラクトース		800 g
	ヒドロキシプロピルセルロース		600 g
	- 微結晶セルロース		400 g
Œ	「オメプラゾール	2	000 g
	Fオメプラゾール ラウリル硫酸ナトリウム		50 g
	<b>燐酸水素ニナトリウム</b>		80 g
	- 蒸留水	4	400 g

# 中間被覆ペレット

中間被覆層なしのオメプラゾール

ペレット 6 000 g 町 rtfロキンプロビルメチルセルロース 240 g └蒸溜水

4 800 g

ポリマー溶液 (EI) を中間被覆層なしのペレット上に流動床装置でスプレーした。スプレーガンは流動床の上に置かれた。

## 腸溶皮膜披腹ベレット

	中間被覆ペレット	500 g
īV	<b>ーヒドロキシブロビルメチルセルロースフタレート</b>	57 g
	ではりずのどおメテルセルロースフタレート セチルアルコール アセトン -エタノール	3 g
	アセトン	540 g
	エタノール	231 g

ボリマー溶液(IV)を流動床装置内で床の上に 置いたスプレーガンで中間被覆ペレットの上にスプレーした。水分含有量 0.5 %に乾燥後、脳溶皮 膜ペレットを分粒し、硬ゼラチンカブセルに 2 25 mgの量を充塡したが、この量はオメブラゾール20 mgに相当した。 3 0 個のカプセルを乾燥剤と共に 密閉容器に詰めた。

## 実施例3

本実施例では、中間被覆層として種々のポリマ - 、たとえばヒドロキシブロビルメチルセルロー

## 調製された。

# 腸溶皮膜被覆ペレット

	中間被覆ペレット	500	g
IV	ーヒドロキシブロビルメチルセルロースフタレート	45	g
	セチルアルコール	5	g
	では「ロキップロビルメデルセルロースファレート セチルアルコール アセトン エタノール	219	g
	しェタノール	680	g

腸溶皮膜を施したベレットは実施例 2 に記載したように調製した。

# 実施例 4

# 中間被覆層なしのペレット

1	「マンニトール粉末	1	610 g
	無水ラクトース		80 g
	ヒドロキシプロピルセルロース		60 g
	<b>し</b> 微結晶セルロース		40 g
1	「オメプラゾール		200 g
	Pluronic F68		10 g
	<b>燐酸水素ニナトリウム</b>		24 g
	上蒸贸水		450 g

中間被覆層のないペレットは実施例2に記載し

ス、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニル ピロリドン、ポリエチレングリコール、ポリビニ ルアルコールを使用することができることを示す。

### <u>中間被関層なしのペレット</u>

I	「マンニトール粉末	1	620	g
	無水ラクトース		80	g
	ヒドロキシブロピルセルロース		60	g
	L 微結晶セルロース		40	g
0	「オメプラゾール		200	g
	ラウリル硫酸ナトリウム		1.0	) g
	<b>  換酸水素ニナトリウム</b>		9.3	3 g
	- 蒸留水		515	g

中間被覆層のないペレットは実施例 2 に記敬の通り調製された。

## 中間被覆ペレット

# 中間被覆層なしのオメプラゾール

ペレット	500	g
Ⅲ ┌ポリピニルピロリドン	20	g
しェクノール	400	a

中間被覆ペレットは実施例2に記載した通りに

# た通りに調製された。

## 中間被覆ペレット

## 中間被覆層なしのオメプラゾール

ベレット	500 g
世「ポリビニルピロリドン	30 g
エタノール	400 g

中間被覆ペレットは実施例 2 に記載した通りに調製された。

# 腸溶皮膜被覆ペレット

中間被覆ペレット	500 g
V	45 g
セチルアルコール	5 g
V たいロキップロビルメチルセルロースフタレート セチルアルコール メチレンクロライド エタノール	371 g
しェタノール	680 g

脳溶皮膜ベレットは実施例2に記載の通りに調製された。

## 実施例 5

木実施例は腸溶皮膜材料として種々のポリマー たとえば、セルロースアセテートフクレート、ポ リ(ビニルアセテート/ビニルアルコールフタレ

# 特開昭62-258320 (9)

ート)、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフクレート、ポリ(メタクリル酸/メタクリル酸メチルエステル)、ポリ(アクリル酸/メタクリル酸メチルエステル)を使用することができることを示す。そのポリマーは可塑剤、たとえばポリエチレングリコール、トリアセチン、ジメチルポリシロキサン、Citroflex(商品名)、セチルアルコール、ステアリルアルコール、ジエチルフタレートと共に/なしで適用することができる。

脳溶皮膜ペレットもまた水をベースにしたポリマー分散液、たとえば Aquateric (商品名: FMC Corporation), Eudragit<sup>®</sup>L 100-55 (商品名), Coating CE 5142 (BASF)から製造できる。

#### 中間被湿層なしのペレット

1	「ラクトース粉末	277	g
	無水ラクトース	118	g
	ラクトース 粉末 無水ラクトース ヒドロキシプロビルセルロース コロイド状シリカ	25	g
	しコロイド状シリカ	25	g
IJ	「オメプラゾール	50	g
	Fオノブラゾール ラウリル硫酸ナトリウム	5	g

無水ラクトース	120 g
無水 ラクトース ヒドロキシプロピルセルロース 微結晶セルロース	90 g
L 微結晶セルロース	60 g
『「ラウリル硫酸ナトリウム 蒸留水	7 g
L 蒸 卻 水	650 g

製剤はオメプラゾールナトリウム塩を混合物 I の他の成分と共に添加する以外は実施例 2 に記載した通りに調製された。

## 中間被覆ペレット

500 g
20 g
4 g
400 g
500 g
20 g
400 g

2 つの中間被覆層、ⅢとⅣは前述したように流動床装置で連続的に中間被覆なしのペレットに適用された。

#### 腸溶皮膜被覆ペレット

 燐酸水素ニナトリウム
 2 g

 燐酸ニ水素ナトリウム
 0.1 g

 蒸窗水
 170 g

中間被覆なしのペレットは前記と同様にして調製した。

## 中間被覆ペレット

中間被覆層なしのペレットは実施例 2 に記載した通りに中間被覆層を施した。

## 腸溶皮膜被覆ペレット

中間被覆ペレット	500 g
Eudragit L 100 ステアリルアルコール	45 g
ステアリルアルコール	4.5 g
しェタノール	1 320 g

腸溶皮膜ペレットは上記と同様に調製した。

#### 実施例 6

オメプラゾールのナトリウム塩の場合の配合処 方

339 g

1 μオメプラゾールナトリウム塩

#### 中間被覆層なしのペレット

マンニドール初来	2 422 8
·	
中間被覆ペレット	500 g
V _ ヒドロキシブロビルメチルセルロースフタレート	57 g

<b>一七トロキシブロビルメチルセルロースフタシート</b> 	57 g
セチルアルコール	3 g
アセトン	540 g
L <sub>エクノール</sub>	231 g
	セチルアルコール   アセトン   -エタノール

腸溶皮膜を被覆したベレットの製造は実施例 2 に記載した通りに行われた。

# 実施例7、8

オメプラゾールのマグネシウム塩の場合の配合 処方

## 中間被覆なしのペレット

	実施例 Na.		
	7 , 8	_	
Ⅰ ┌─オメフラシール の マタネシウム 塩	222g 222g		
マンニトール粉末	1 673g 1 473g		
微結晶セルロース	100g 100g		
マンニトール粉末   放結晶セルロース   水酸化マグネシウム	200 g		
『 「ラウリル硫酸ナトリウム 」 - 族留水	5 g 5 g		
上族留水	500 g 375 g		

製剤はオメプラゾールマグネシウム塩を混合物

「の他の成分と共に添加する以外は実施例 2 に記載の通りに作られた。

## 中間披覆ペレット

	<b>実施例</b> Na		
-	7.	8	_
中間被覆層なしのペレット	500	g	
□ _t Fロキップロビルメチルセルロース	20	g	
L 蒸留水	400	g	

ペレットは実施例2に記載した通りに調製された。

## 腸溶皮膜被覆ペレット

	实施例池		
	7,	8	
中間被覆ペレット	500	g	
IVt Fロキシブロビルメチルセルロースフタレート	57	g	
▼ たまのキンプロビルメチルセルロースフラレート セチルアルコール アセトン エタノール	3	g	
アセトン	540	g	
<b>L</b> エタノール	231	g	

腸溶皮膜ベレットは実施例 2 に記載した通りに 調製された。

成形機で 6 mmパンチを用いて錠剤にした。錠剤の 重量は 1 0 0 mg であった。

#### 中間被覆コーティング

オメプラソールを含む 錠剤に、穿孔コーティングパン装置を用いて水溶液から約10 重量%のヒドロキシプロピルメチルセルロースで中間被覆コーティングをした。

オメプラゾールナトリウム塩を含む錠剤に乾燥 コーティング技術を用いて中間被覆層をコーティ ングした。次の成分を含む錠剤類粒:

無水ラクトース	4 000	g
ポリピニルピロリドン(PVP)	180	g
エタノール 95 %	420	g
ステアリン酸マグネシウム	42	g

を次のようにして製剤した。ラクトースをPVP のエタノール溶液で粒状化し、乾燥した。乾燥後、 ステアリン酸マグネシウムを混合した。

粒状塊を実施例 9 の錠剤核部分の周囲にマネスティドライコタ<sup>®</sup>(Manesty Dry Cota:商品名) 錠 剤成形機を用いて乾燥被覆した。乾燥被覆された 実施例9、10

錠剤の製造

#### 錠剂核部分

	奥施例灿	
	<u>9,</u>	1 0
I _オメプラゾール	400g	_
「オメプラゾール tメブラゾーホナトリウム塩 (オメブラゾーホ400g に相当する)		426 g
(オメブラゾーホ400g に相 当する)		
塩水ラクトース	1 <b>420g</b> 1	400 ø
無水ラクトース 架橋 ギリビニルビロリドン 無水炭酸ナトリウム		100 g
-無水炭酸ナトリウム	15g	_
I	12g	12 g
I ノチルセルロース 落窗水	200g	200 g
ステアリン 酸マグキシウム	30g	30 g

粉末混合物!は溶液 『により注意深く均質化し、 粒状化された。湿ったその塊を流動層乾燥機で50 での導入空気を用いて30分間乾燥した。乾燥混 合物は次いで0.5 mmの孔を有する篩を通過させた。 ステアリン酸マグネシウムと混合後、顆粒を錠剤

錠剤の錠剤重量は475gであった。各錠剤はオ メプラゾール20gを含んでいた。

## 腸溶皮膜コーティング

かくして得られた中間被覆された錠剤に同じコ ーティング溶液を用いて脳溶皮膜を被覆した:

ヒドロキシブロピルメチルセルロースフタレート	1	500	g
セチルアルコール		105	g
メチレンクロライド	15	000	g
イソプロパノール	15	000	g
蒸留水	3	150	g

この皮膜は穿孔コーティングパン装置で適用された。錠剤 1 kg につきほぼ 1 kg の母のコーティング溶液を適用した。

# 比較例

## 比較例1、11、11

これら比較例は中間被覆層が存在しない場合には、使用した報街塩が腸溶皮膜を施したオメブラ ゾールペレットの性質に影響を与えることを示す。 製品に長期貯蔵期間を得るためには、大量の接街 利塩が必要である。同時に、このタイプのペレッ トは耐酸性が劣っている(上記実施例 4 を参照)。 <u>中間被環府なしのペレット</u>

# 比較例加

			11	<u>u</u>
I	マンニトール粉末	1 610g	1 610g	1 610 g
	「マンニトール粉末 無水ラクトース	80g	80g	80 g
	ヒドロキップロビルセルロース	60g	60g	60 g
	└微結晶セルロース	40 g	40 g	40 g
0	「オメプラゾール Pluronic P68	200g	200g	200 g
	Pluronic 868	10g	10g	10 g
	撐酸水素二fF1994	2 €	8 g	24 g
	<b>上燕窗水</b>	450g	450 g	450 g

中間被履層なしのペレットは前記実施例 2 に記載の通りに調製された。

## 腸溶皮膜被覆ペレット

	中間被覆層なしのペレット	500	g
0	<b>したドロキシブロビルメチルセルロースフタレート</b>	45	g
	セチルアルコール	5	g
	世	371	g
	しェタノール	680	g

腸溶皮膜を施したベレットは実施例2に記載したように製剤した。

#### 比較例V

この配合処方は前記実施例 8 と同じであるが、 中間被覆層は使用しなかった。

#### <u>中間被覆なしのペレット</u>

I	「オメブラゾールマグネシウム塩		222 g
	マンニトール粉末	1	473 g
	オメブラゾールマグネシウム塩 マンニトール粉末 微結晶セルロース 水酸化マグネシウム		100 g
	し水酸化マグネシウム		200 g
I	「ラウリル硫酸ナトリウム 蒸割水		5 g
	上蒸帘水		375 g

製剤は実施例8に記載した通りに調製された。

# 腸溶皮膜披濯ペレット

中間被覆層なしのペレット	500 g
□	57 g
セチルアルコール	3 g
T たらロキップロビルメチルセルロースフタレート セチルアルコール アセトン エタノール	540 g
エクノール	231 g

ベレットは実施例2に記載した通りに調製した。

騒溶皮膜を施したペレットは前記実施例 2 に記 報の通り調製した。

## 比較例IV

この配合処方は前記実施例 6 と同じであるが、 中間被覆層は使用しなかった。

## 中間被覆層なしのペレット

【 「オメプラゾールナトリウム塩		339 g
マンニトール粉末	2	422 g
「 T オメプラゾールナトリウム塩 マンニトール粉末 無水ラクトース ヒドロキシブロビルセルロース		120 g
ヒドロキシブロピルセルロース		90 g
L微結晶セルロース		60 g
『「ラウリル硫酸ナトリウム		7 g
蓝窗水		650 g

製剤は実施例6に記載した通りに調製された。

#### 脳溶皮膜被覆ペレット

中間被覆層なしのペレット	500 g
□ 「ヒドロキップロビホメチホセルロースフタレート	57 g
セチルアルコール	3 g
セチルアルコール アセトン エタノール	540 g
Lェタノール	231 g

## 脳溶皮膜被覆ペレットの性質

前記実施例2~8と比較例1~Vとによる製剤 について次の研究を行なった。

## 耐酸性

配合組成物の耐性を次のようして調べた。配合 組成物を胃液USP (酵素なし) に37℃で (權 状況拌棒) 100r/min で添加した。2時間後、 組成物中の元のままで残っているオメブラゾール の量を測定した。

# 級街溶液での溶解速度

小腸での溶解速度を確かめるために、配合組成物を緩衝溶液に添加した。緩衝溶液37℃、USP溶解装置M2(權状攪拌棒)100r/min。10分または30分後、溶解したオメプラゾールの量を測定した。結果は次の第5表に示す。

(以下余白)

实施经历	オメプラゾール	<b>慰</b> 数件	種々のpHに	こおいて10分	)分または30分	30 3
	合有量	2時間後元のままの	後のオメン	プラゾール		3
	(8/20)	オメプラゾール量(%)	*		#	
2	8 9. 2	9.5	1 0 0	6.8	1 0	
<b>~</b> 7	0 6	9 6	9 1	6. 0	1 0	
4		6.80	•			
'n	8 2	. 86	1 0	7. 5	3 0	
9	8 1. 3	8 7	6 6	6.8	1 0	
· ~	9 1	3 6	:			
<b>∞</b>	o 80	8 6	<b>:</b>			
_	8 6	9.1	•			
=	2 6	<b>7</b> 6	•			
Ħ	9.4	5.8	•			
۲.	8 6. 5	7				
>	9 1	er <b>6</b> 1	(::			

の2つの部分をそれぞれ2%と5%の水分量に調整した。乾燥剤を含まない密閉容器に詰めた3つの組成物を50でで1ヶ月間貯蔵した。この後、その包装を開けて、ペレットをオメブラゾールの量についてHPLCによって分析した。本発明による組成物は当初の値の98.5%のオメブラゾール含量を有していた。水分2%、5%をそれぞれ有する他の2つの組成物は実質上完全に分解され、元のままのオメブラゾールはほんの痕跡量を有するにすぎなかった。

#### 考察

第5表に示した結果から、受容できる耐酸性を有するオメプラゾール含有配合組成物は慣用の腸溶皮膜コーティング技術を用いることによって調製することができる(例えば比較例 I、 II、 V を照)ことが分かる。しかし、比較例 I、 II、 V による組成物の貯蔵安定性は、昇温貯蔵温度で短時間貯蔵中(比較例 I、 II) または腸溶皮膜コーティング工程中(比較例 V)に既にオメプラゾールの分解を示す変色が起こっているので、許容でき

e) 配合組成物の安定性は乾燥具をも含むガラス 腹内での貯蔵中に調べた。50℃で1ヶ月貯蔵後、 実施例4による組成物は外観または物理化学的特 性の変化なく、実質的に元のままであった。比較 例1と1によるペレットは分解のために褐色にな るが、比較例11によるペレットは元の白色のまま であった。

••) 実施例 7 、 8 による組成物は白色でコーティング工程によって影響を受けなかった。 比較例 V による脳溶皮膜被覆ベレットは、腸溶皮膜コーティングが実施例 8 による核部分に直接適用された場合、腸溶皮膜コーティング工程中にすでに変色した。

## その他の比較テスト

この例は本発明による製剤の温分が貯蔵安定性 に及ばす効果を証明する。

本発明によるオメプラゾールペレットの安定性 が高水分含有量を有するオメプラゾールのそれと 比較された。オメプラゾールペレットは本発明に より1%の水分量で細製された。同じ組成物の他

ないことも明らかである。

核部分におけるアルカリ物質の最がオメプラブールが受容できる貯蔵安定性を有する(比較例Ⅲ)レベルまで増加させられるか、またはオメプラブールのアルカリ反応塩が核部分の調製に使用(比較例Ⅳ)されるならば、その場合、本発明の分離層がないと、酸媒体中での耐溶解性は受け入れ難いほど低くなり、活性物質の大部分またはすべてが胃の中で既に分解して、従ってそれは胃酸分泌に何の効果も持たない。

調製が本発明によってたとえば実施例4のように行われるとき、長期貯蔵中良好な安定性のみならず胃液に対する良好な耐性が得られる。これは許容できる耐酸性と許容できる貯蔵安定性のどちらかが達成できるが、両方ともはそうでない比較例1、I、Iの配合組成物と対照的である。同じ比較は本発明の実施例7と8による配合組成物と、分離層がない比較例Vによる配合組成物との間ですることができる。実施例7と8は提街剤、水酸化マグネシウムが実施例8の核部分に含まれてい

た点で異なる。これは実施例7と比較して、実施例8の貯蔵安定性のみならず耐酸性をさらに改善する。

さらに他の比較テストは製剤中における低水分 の重要性が大きいことを示す。

かくして、長期貯蔵中良好な安定性と投与後胃に滞留中良好な安定性を与えるオメプラゾールの 経口投与用医薬製剤を調製するためには、その製 剤は次のようにして作られる:

- (a) オメプラゾールをアルカリ反応化合物と共にまたはオメプラゾールのアルカリ反応塩を所望によりアルカリ反応化合物と共に混合したものを核部分中に入れる。
- (b) 核部分を1層以上の不活性、水溶性か水で急速に分解する層で中間被覆するが、この層はアルカリ反応核を腸溶皮膜と分け隔でる。中間被覆層は任意に引級衝剤化合物を含んでいてもよい。
- (c) 中間被覆された核部分は、任意に可塑剤を含む酸不溶性腸溶皮膜で被覆される。

## 生物薬剤学的研究

第 6 表

実施例 2 による硬ゼラチンカプセルとして、および微初砕オメプラゾールの重炭酸ナトリウム溶液での懸濁液として、オメプラゾール20 mg の 1 回経口投薬量が与えられた後の血漿濃度 ( μ mo 1/1)。

時間 (分)	カプセル	懸衝液
1 0		0. 8 4
2 0		0, 9 0
3 0	0. 0 3	0.84
4 5		0.64
6 0	0. 2 2	0.44
9 0	0.36	0.24
1 2 0	0.39	0. 1 3
1 5 0	0. 2 9	
1 8 0	0. 2 0	0. 0 4
2 1 0	0.40	
2 4 0	0.05	0. 0 1
3 0 0	0.02	0
3 6 0	0. 0 1	
4 2 0	0	

実施例 2 による硬ゼラチンカプセルが 1 2 人の健康な若い男性ボランティアに、次の様に投与された:

実験日の前夜午後10時以降断食した後の朝にボランティアが実験室にやって来た。0時間の血液試料が取られた。実施例2によるオメプラノールカプセル1個が150㎡の水道水と共に投与された。その日のうちにさらに血液試料が取られた。

別の実験において、同じボランティアは、重炭酸ナトリウム水溶液に微粉砕オメプラゾールを懸濁した液の形で20mのオメプラゾールを投与された。オメプラゾールの胃の中での分解を最小に減らすために、重炭酸ナトリウム溶液がオメプラゾール懸濁液の投与直前と、さらに薬品服用後10分間隔で4回、与えられた。オメプラゾールの血漿中の濃度は高圧液体クロマトグラフィーによって分析された(Persson, Lagerström, Grundevik: Scand、J. Gastroenterol、1985、20(Suppl.108)、71-77)。平均血漿濃度を第6表に示す。

血漿濃度は異なる時間でピークに達するが、 2 つの組成物は生物的に等価である。 懸濁液と比較したカプセルの平均相対バイオアベイラビリティは 8 5 ± 2 3 % (S.D.) であった。この比較は個々の血漿濃度対時間カーブでの絵面積に基づいていた。

従って、本発明によるカプセルを調製すること によって、同量の超微粉砕活性化合物を含む懸濁 液と同じバイオアベイラビリティを持った製剤を 得ることができる。しかしながら、懸濁液を投与 するときは、患者にはオメプラゾールの胃内での 予備吸収・分解を最小にするために、 歴々 単炭酸 ナトリウムも与えなければならないことに注意す べきである。

> 特許出願人 吉窩製薬株式会社 特許出願人 藤沢薬品工業株式会社 代理人 弁理士 髙 岛 一

第1頁の続き

**⑫発 明 者 小 田 稔 中津市大字湯屋304-24** 

⑫発 明 者 大 石 直 寬 福岡県築上郡新吉富村大字垂水1342-1